WELTORGANISATION FOR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

A61M 15/00, A61K 9/20, A61J 3/10

A1

- (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 94/14490
- (43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

7. Juli 1994 (07.07.94)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP93/01158

(22) Internationales Anneldedatum:

11. Mai 1993 (11.05.93)

(30) Prioritätsdaten:

P 42 43 649.4

23. December 1992 (23.12.92) DE

(71)(72) Anmelder und Erfinder: HUGEMANN. Bernhard [DE/DE]; Heinrich Seliger-Strasse 49, D-60528 Frankfurt am Main (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BURGSCHAT, Hans, G. [DE/DE]; Alfred Nobel Strasse 2, D-55124 Mainz-Gonzenheim (DE). HEIDE, Helmut [DE/DE]; am Hohenstein 14, D-65779 Kelkheim (DE). PABST, Joachim [DE/DE]; Rossbergring 107, D-6107 Reinheim (DE).
- (74) Anwalt: ROESNER, Werner, P.; Geierfeld 45, D-65812 Bad Soden (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BB, BG, BR, CA, CZ, FI, HU, JP, KP, KR, LK, MG, MN, MW, NO, NZ, PL, RO, RU, SD, SK, UA, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

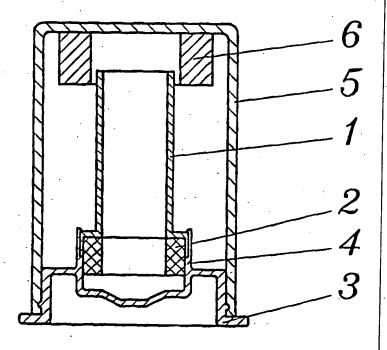
- (54) Title: COMPACTED DRUG BODY FOR USE IN THE MECHANICAL GENERATION OF INHALABLE ACTIVE-SUBSTANCE
- (54) Bezeichnung: VERFESTIGTER ARZNEISTOFFVORRAT FÜR DIE MECHANISCHE ERZEUGUNG INHALIERBARER WIRK-

(57) Abstract

The invention concerns a compacted drug body with an isotropic solid structure, the compacted body being produced by isostatic compression.

(57) Zusammenfassung

Verfestigter Arzneistoffvorrat mit einem isotropen Feststoffgefüge, der durch isosiatisches Pressen hergestellt ist.



LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

			•		
AT	Österreich	GA	Gabon	MIR	Mauretanien
AU	Australien	GB	Verenigtes Königreich	MW	. –
BB	Barbados	GE	Georgien		Malawi
BE	Belgien	GN	Guinea	NE	Niger
BF	Burkins Faso	GR	Griechenland	NL	Niederlande
BG	Bulgarien	HU		NO	Norwegen
BJ	Begin	IE.	Ungam	NZ	Neusceland
BR	Brasilien		Irland	PL	Polen
BY	Belans	IT	Italien	PT	Portugal
CA	Kanada	JP	Japan	RO	Ruminien
CIF		KE	Kenya	RU	Russische Pöderation
CC	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CE	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
a.	Côte d'Ivoire	K2	Kasachstan	SK	
CM	Kamerun	Li	Liechtenstein	SN	Slowakei
CN	China	LK	Sri Lanka		Senegal
CS	Techochoslowskei	LU	Luxemburg	TD	Tschad
cz	Tschechische Republik	LV	Lettland	TG	Togo
DE	Deutschland	MC		TJ	Tadachikistan
DK	Dinomark		Морасо	II	Trinidad und Tobago
ES	Sparien	MD	Republik Moldan	UA	Ukraine
FI	Finnland	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FR	Frankreich	ML	Mali	UZ	Usbekistan
	· · many country	MN	Mongolei	VN	Vietnam

- 1 -

Beschreibung

Verfestigter Arzneistoffvorrat für die mechanische Erzeugung inhalierbarer Wirkstoffpartikel

Die Erfindung betrifft einen verfestigten Arzneistoffvorrat in Form eines Festkörpers, von dem mittels mechanischer Werkzeuge, wie z.B. einer Stirnfräse, Wirkstoffpartikel abgearbeitet und durch Inhalation in den Atemtrakt gesaugt werden.

Aus der europäischen Patentanmeldung 0407 028 A 2 ist ein Inhalator bekannt, bei dem das Medikament als sogenannter "compacted body" im Inhalator angeordnet ist. Unter "compacted body" wird hierbei ein Medikament verstanden, das aus losem Pulver so weitgehend zusammengepreßt wird, daß die Wirkstoffpartikel bis zum Abrieb zusammenhalten. Als Preßdrücke werden in der Anmeldung genannt 1 x 104 bis 15 x 104 Nm-2 und 30 x 104 bis 15 D_X 10⁴ Nm-2. Bei derartigen Drücken ist der Pulverpreßling trotz der Kompaktierung hoch porös und gasdurchlässig. Der Hinweis in der Anmeldung, daß der"compacted body" bei relativ niedrigem Druck aus mikronisiertem Wirkstoff hergestellt wird, bedeutet, daß die abzuarbeitenden Wirkstoffpartikel eine mikronisierte Struktur beibehalten. Derartig feine Pulver stellen nun bekanntlich physikochemisch hochaktive Phasenzustände dar, die im Hinblick auf die Inhalationsanwendung folgende negative Eigenschaften besitzen:

- Mikronisierte Pulver neigen nahezu augenblicklich zur Agglomeration und bilden dann größere Partikelverbünde, die nicht mehr inhalierbar sind bzw. die Dosiereinrichtungen garnicht erst in reproduzierbarer Weise verlassen können.
 - Mikronisierte Pulver können sich bei der Lagerung und

beim Transport entmischen. Dies bezieht sich insbesondere auf Pulvergemenge unterschiedlicher Substanzen.

- Bedingt durch die sehr große spezifische Oberfläche sind mikronisierte Pulver chemisch sehr aktiv und neigen zur Lagerinstabilität (Wasseraufnahme, Oxidation und dgl.)

Aufgrund dieser Eigenschaften sind Inhalatorsysteme, die auf der Verwendung loser bzw. leicht kompaktierter mikronisierter Ausgangsstoffe beruhen, in ihrer Funktion hinsichtlich Dosiergenauigkeit, Arzneistoffsicherheit, Bedienungsweise und Langzeitstabilität unbefriedigend.

Durch die DE-OS 40 27 390 ist ein Inhalator bekannt, bei dem die medizinische Substanz in verfestigter Tablettenform vorhanden ist und die Wirkstoffpartikel mittels einer Bürste abgearbeitet werden. An technischen Daten über die Verfestigung ist lediglich erwähnt, daß die Ausgangsgröße für das kompaktierte Pulver < 10 ist. Dies bedeutet, daß es sich auch hier um mikronisierte Pulver mit den oben aufgeführten Nachteilen handelt.

Aufgabe der Erfindung ist ein verfestigter Arzneistoffvorrat für die mechanische Erzeugung inhalierbarer Wirkstoffpartikel, welcher die erwähnten Nachteile vermeidet.

Gemäß der Erfindung wird vorgeschlagen, daß der Arzneistoffvorrat ein isotropes Feststoffgefüge aufweist.
Hierunter wird verstanden, daß in einem monolithischen
Festkörper die Bindefestigkeit von Korn zu Korn in der
gleichen Größenordnung liegt wie die spezifische Eigenfestigkeit der gefügebildenden Bestandteile. Hierbei ist
die Festigkeit, Dichte und Zusammensetzung des Festkörpers
homogen.

Der erfindungsgemäße feste und homogene Aufbau des Arzneistoffvorrates erlaubt eine definierte und damit eine in der Dosierung reproduzierbare Abarbeitung von Wirkstoffpartikelmengen. Lose eingebundene Partikelverbünde und Agglomerate können nicht entstehen.

Der verfestigte Arzneimittelvorrat kann in beliebiger Form hergestellt werden. Bevorzugt ist dieser als dickwandiger Ringkörper ausgebildet. Diese geometrische Gestaltung des Arzneistoffvorrats weist folgende Vorteile auf:

Der innere Hohlraum des Ringes kann als Anfang des Inhalationsrohres benutzt werden, so daß die Wirkstoffpartikel unmittelbar nach ihrer Generierung in das Inhalationsrohr eintreten können. Tote Strömungszonen werden hierdurch vermieden. Bei einem Ring kann die Wandstärke so gewählt werden, daß die Unterschiede der Geschwindigkeiten des Abarbeitungselementes am inneren und äußeren Ringdurchmesser in bezug auf die Gesamtfläche zu vernachlässigen sind. Bekanntlich wäre die Geschwindigkeit im Zentrum eines Vollkörpers Null. Dies würde zu einem undefinierten Abtrag vom Wirkstoffkörper und damit undefinierter Partikelgenerierung führen.

Der erfindungsgemäße Arzneistoffvorrat kann aus reinen Arzneistoffen allein oder Arzneistoff-Trägerstoff-Kombinationen hergestellt werden, die sich als Aerosole inhalieren und zur Behandlung bestimmter Krankheiten einsetzen lassen.

Durch die Vorteile der neuen erfindungsgemäßen Arzneistoffzubereitung werden die Therapiemöglichkeiten erheblich erweitert. Neben den heute bekannten und
etablierten Therapiemöglichkeiten der Atemwegserkrankungen, wie z.B. Asthma, werden durch die erfindungsgemäße Arzneimittelzubereitung nicht nur die etablierten
Arzneimittel sondern auch weitere, bisher nicht über die

- 4 -

Atemwege applizierbare Wirkstoffe inhalierbar. Es sind dies insbesondere:

Atemwegstherapeutika

z.B. aus der Gruppe der Schamen 2: Fenoterol,

Salbutamol, Salmetarol, Terbutalin u.a. sowie deren

pharmakologisch aktive man former

aus der Gruppe der Americanska: Ipratopium
from the group of the

bromid u.a.

aus der Gruppe der **Steiner**: Budesonid, R-Budesonid, Beclamtason, Fluticason u.a.

aus der Gruppe der Anti-allergike: Dinatriumchromoglycat, Ketotifen u.a.

aus der Gruppe der Antagonisten: Gingkolide, WEB-2086 u.a.

Sonstige Atemwegstherapeutika wie z.B. Amilorid, Furosemid, Kalium-Kanal-Aktivatoren, Leukotrien-In-hibitoren und Bradikinin-Antagonisten Peptidhormone

Insulin, Calcitonin, Desmopressin u.a.
Arzneistoffe zur Suchtbekämpfung
Nicotin, Methadon, Levomethadon u.a.
Narkoanalgetica/Neuroleptanalgetica
Buprenorphin, Dehydrocodein, Fentanyl u.a.

Allek Gallio Strate

z.B. Scopolamin u.a.

The modified apequation

z.B. Pentamidin u.a.

yellow to names of chugs

pellow to names of chugs

proups these

drugs belong to

Diese Wirkstoffe können in Pulverform allein oder in homogener Verteilung mit wirkungsneutralen Zusatzstoffen gemischt werden, die für eine Inhalationsapplikation geeignet sind. Durch Verwendung von diesen Zusatzstoffen sind folgende Funktionen vorbestimmbar:

- Verdünnung hochwirksamer Arzneistoffe
- Anpassung der spezifischen mechanischen Abtragungseigenschaften des Wirkstoffkörpers gegenüber dem Abtragungselement des Inhalators
- Trägerstoffe zur Anpassung der Verarbeitungseigenschaften der Wirkstoff/Trägerstoff-Kombination an die Herstellungstechnik.

Als wirkungsneutrale Trägerstoffe kommen derzeit z.B.

Laktose, Glukose, Mannit, Kochsalz und Mischungen aus
diesen in Frage, die sich zur Einstellung bestimmter Verarbeitungs- und Abriebeigenschaften sowie zur Verdünnung
der Wirkstoffe in den Abriebpartikeln als vorteilhaft
erwiesen haben.

Erfindungsgemäß werden verfestigte Arzneistoffvorräte mit einem isotropen Feststoffgefüge aus schüttfähigen pharmazeutischen Zubereitungen, vorzugsweise Granulaten, durch isostatisches Pressen bei Drücken zwischen 50 und 500 Megapascal hergestellt. Unter isostatischem Pressen wird die allseitige gleichmäßige Druckübertragung auf das Schüttgut verstanden. Hierzu werden beispielsweise entsprechend geformte elastische Matrizen verwendet, die mittels hydraulischem Druck zu dem gewünschten Körper verformt werden. Hierbei entsteht ein homogenes, gleichförmig dichtes und texturloses Gefüge, welches die Anforderungen an Arzneistoffvorräte in Inhalatoren in optimaler Weise erfüllt.

In Weiterbildung der Erfindung wird zur Herstellung isotroper verfestigter Arzneistoffvorräte Spritzgießen plastifizierter Massen, Schmelzverfahren, Druckguß und dergleichen angewandt.

Die Beständigkeit der erfindungsgemäßen Zubereitungsform gegenüber chemischer Alterung, Feuchtigkeitsaufnahme und sonstigen Veränderungen (Lagerstabilität) talks
about
how to
manifacture
Similar
dougo

ist eine weitere vorteilhafte Eigenschaft. Durch die Reduzierung der aktiven Oberfläche infolge der erfindungsgemäßen Kompaktierung der Ausgangsstoffe wird eine erhebliche Verbesserung der Lagerstabilität erreicht.

In den Zeichnungen ist die Erfindung näher beschrieben:

Fig. 1 zeigt im Schnitt die erfindungsgemäße Verpackungseinheit des Arzneistoffvorrates,

Fig. 2 zeigt eine Originalmeßkurve der Partikelverteilung des nicht mikronisierten Ausgangspulvers zur Herstellung einer erfindungsgemäßen Ringtablette,

Fig. 3 zeigt eine entsprechende Meßkurve der generierten Mikropartikel aus einer erfindungsgemäß hergestellten Ringtablette aus diesem Pulver (Fig.2).

Besonders bei empfindlichen Wirkstoffen, wie zum Beispiel stark hygroskopischen Substanzen, wird die notwendige Lagerstabilität durch eine entsprechende Verpackung des Arzneistoffvorrates 2 (Fig. 1) unterstützt. Der erfindungsgemäße Arzneistoffvorrat 2 wird in ein Inhalationsrohr 1 eingesetzt und zusammen mit dem Inhalationsrohr beim Auswechseln des verbrauchten Wirkstoffkörpers ausgetauscht. Der Arzneistoffvorrat und das Inhalationsrohr sind zusammen in einem Behälter untergebracht, der gleichzeitig als Verschlußkappe für den Inhalator dient.

Im oberen Teil der Verschlußkappe 5 befindet sich ein luftdurchlässiger Behälter 6, in dem sich ein Trockenmittel befindet, welches den Arzneimittelvorrat in Form der Ringtablette 2 zuverlässig vor Feuchtigkeitsaufnahme schützt. Da die Verschlußkappe 5 beim Austausch des Inhalationsrohres 1 und des Arzneistoffvortausch

Lalks dbout drawings rats gleichzeitig als Verschlußkappe eines Aerosolgenerators dient, verbleibt das Trocknungsmittel 6
über die gesamte Verbrauchsperiode beim Arzneistoffvorrat und wird erst nach dessen Verbrauch durch eine
neue Einheit aus Inhalationsrohr 1, Arzneistoffvorrat 2, Verschlußkappe 5 und Trocknungsmittel 6 ersetzt. Eine vor mechanischer und chemischer Zerstörung sichere Verwahrung des Arzneistoff-Formkörpers
in der erfindungsgemäßen Verpackungseinheit wird gemäß Fig. 1 durch ein Sockelelement 3 komplettiert in
welches das Inhalationsrohr 1 mittels einer "Snap-InVorrichtung" 4 eingerastet wird. Ein hermetischer Verschluß der gesamten Verpackung wird durch eine zweite
"Snap-In-Vorrichtung" zwischen Sockelelement 3 und Verschlußkappe 5 erreicht.

Die Wirksamkeit der erfindungsgemäßen Arzneistoffzubereitung hinsichtlich einer reproduzierbaren Generierung lungengängiger Feinpartikel wird durch die Figuren 2 und 3 dokumentiert. Es handelt sich in beiden Fällen um originale Schreiberdiagramme der Partikelgrößenverteilung nach den Volumenanteilen und zwar in Fig. 2 der nicht mikronisierten Ausgangsmischung aus 25% Salbutamol und 75% Laktose. In Fig. 3 wird die Partikelgrößenverteilung des mechanisch generierten Aerosols aus einer erfindungsgemäß hergestellten Ringtablette aus dieser Mischung dargestellt, die nach einer besonders vorteilhaften Herstellungsart durch isostatisches Pressen bei 250 MPa homogen verdichtet wurde.

Wie aus Fig. 2 ersichtlich ist, erstreckt sich die Partikelverteilung der Ausgangsmischung über einen sehr großen Bereich zwischen O bis über 200 mm Partikel-bzw Granulatdurchmesser. Im eigentlichen lungengängigen Bereich zwischen O,5 bis ca. 10 mm sind in diesem Aus-

gangsmaterial nur sehr geringe Anteile vertreten. In Fig. 3 ist die Partikelverteilung nach der mechanischen Aerosolgenerierung aus einer Ringtablette dargestellt, die aus der oben erwähnten Ausgangsmischung hergestellt wurde. Wie ersichtlich, befinden sich in diesem Spektrum ausschließlich inhalierbare, lungengängige Partikel im Bereich von 0,5 bis 7,5 / m, wobei Gesamtmengen – je nach Arzneistoff – zwischen ca 10 bis 5000 Mikrogramm einstellbar sind.

The term "Liposome" = "liposomes" did not occur in the test.

Patentansprüche

- Verfestigter Arzneistoffvorrat für die mechanische Erzeugung inhalierbarer Wirkstoffpartikel, dadurch gekennzeichnet, daß dieser ein isotropes Feststoffgefüge aufweist.
- Arzneistoffvorrat nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß dieser als dickwandiger Ringkörper ausgebildet ist.
- 3. Arzneistoffvorrat nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß dieser mindestens eine der folgenden pharmazeutischen Wirkstoffgruppen aufweist:

Atemwegstherapeutika

aus der Gruppe der Besamme aus, wie Fenoterol, Sibutamol, Salmetarol

Terbutalin sowie deren pharmakologisch aktive

aus der Gruppe der Applichten Gruppe der App

aus der Gruppe der Steronte wie Budesonid, R-Budesonid, Beclometason, Fluticason

aus der Gruppe der Andrewegen, wie Dinatriumchromoglycat, Ketodifen

aus der Gruppe der Ram Antagon ven, wie Gingkolide, WEB-2086

sowie die **Thenapeutaka** Amilorid, Furosemid, Kalium-Kanak-Aktivatoren, Leukotrien-Inhibitoren und Bradikinin-Antagonisten.

Preparation in the

wie Insulin, Calcitonin, Desmopressin

Artenical substance example Sourcined Celebration and annual so

wie Nicotin, Methadon, Levomethadon

ERSATZBLATT

Nepalito emanteges alcon ancembol contained the large and con-

wie Buprenorphin, Dehydrocodein

A DETERMINENT

wie Scopolamin

Ohemo-ther-areut 1ka

wie Pentamidin

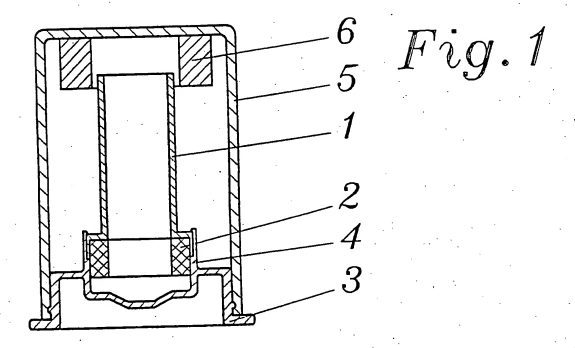
in combination with

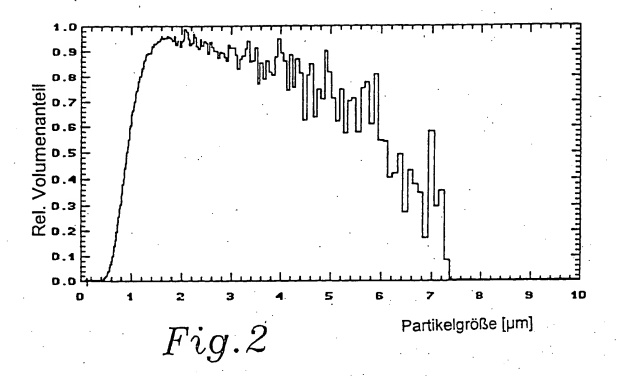
- 4. Arzneistoffvorrat nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirkstoffe mit wirkungsneutralen Trägerstoffen, wie Laktose, Glukose, Mannit oder Kochsalz kombiniert sind.
- 5. Verfahren zum Herstellen von verfestigten Arzneistoffvorräten mit einem isotropen Feststoffgefüge, dadurch gekennzeichnet, daß diese aus Arzneistoffzubereitungen durch isostatisches Pressen, vorzugsweise bei Drücken im Bereich zwischen 50 und 500 Megapascal, hergestellt werden.
- 6. Verfahren zum Herstellen von verfestigten Arzneistoffvorräten mit einem isotropen Feststoffgefüge, dadurch gekennzeichnet, daß diese aus Arzneimittelzubereitungen durch Spritzgießen plastifizierter Massen hergestellt werden.
- 7. Verfahren zum Herstellen von verfestigten Arzneistoffvorräten mit einem isotropen Feststoffgefüge, dadurch gekennzeichnet, daß diese aus Arzneimittelzubereitungen im Schmelzverfahren hergestellt werden.
- 8. Verfahren zum Herstellen von verfestigten Arzneistoffvorräten mit einem isotropen Feststoffgefüge, dadurch gekennzeichnet, daß diese aus Arzneimittelzubereitungen durch Druckguß hergestellt werden.

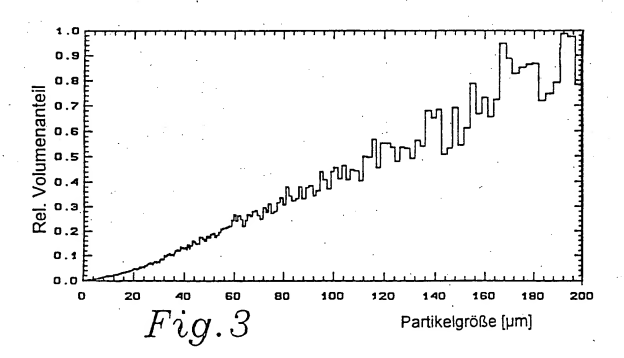
- 11 -

- 9. Arzneistoffvorrat nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß dieser in einer in einem Inhalator einsetzbaren Halterung enthalten ist.
- 10. Arzneistoffvorrat nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß dieser mit der Halterung in einem licht-, luft- und feuchtigkeitsgeschützten Behältnis bevorratet ist.
- 11. Arzneistoffvorrat nach Anspruch 9 und 10, dadurch gekennzeichnet, daß das Behältnis Teil der Verschlußkappe des Inhalators ist.

1/2







ERSATZBLATT

INTERNATION __ SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP 93/01158

		1 101721	
A. CL	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER		
	i A	1K9/20; A61J3/10	
	to International Patent Classification (IPC) or to bot	h national classification and IPC	
	LDS SEARCHED		
	ocumentation searched (classification system followed l	by classification symbols)	
	Mit. CI. 5 AOTH		
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included in	the fields searched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, search	n terms used)
			•
		•	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where a	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	EP,A,O 407 028 (FISONS P	·LC)	1,3,4
	9 January 1991		1,0,4
	cited in the application see column 2, line 12 -	column 3 line	
	20	7, 1110	
Α	SUCKER H 'Pharmazeutisch	e Technologie'	5
	1978, G THIEME VERLAG. S	TUTTGART	
•	see page 303, column 2, line 40	line 18 -	
	_		
Α	P LIST 'Hagers Handbuch pharmazeutischen Praxis'	der	5
	1971, SPRINGER VERLAG, B	ERLIN	
*	Direct pressing of medic see page 709	aments	
	-		
	*		
·		-/	
Fuerba	demonstrate and live it is a second s		
	r documents are listed in the continuation of Box C.		·
"A" docume	categories of cited documents: nt defining the general state of the art which is not considered	"T" later document published after the int date and not in conflict with the app	lication but cited to understand
IN DE OI	particular relevance ocument but published on or after the international filing date	the principle of theory whoshiping th	
"L" docume	nt which may throw doubts on priority claim(s) or which is	considered novel or cannot be cons	idered to involve an inventive
special (reason (as specified) not referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	"Y" document of particular relevance; the	
	nt published prior to the international filing date but later than	combined with one or more other such	documents, such combination
tue prior	nty date claimed	"&" document member of the same pater	nt family
	ectual completion of the international search	Date of mailing of the international se	, ,
u/ Sep	tember 1993 (07.09.93)	14 September 1993 (14.09.93)
Name and m	ailing address of the ISA/	Authorized officer	
	pean Patent Office		
Facsimile No	,	Talankana Na	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/EP 93/01158

C'(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant passages Relevant to claim No.					
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Melevent to elem ito.			
А	EP,A,O 358 105 (BASF AG) 14 March 1990 see the whole document	3,4,6			

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9301158 SA 75231

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report.

The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

07/09/93

Patent document cited in search report	Publication date	Paten men	t family aber(s)	Publication date
EP-A-0407028	09-01-91	CA-A- JP-A- US-A-	2017883 3018376 5176132	30-11-90 25-01-91 05-01-93
EP-A-0358105	14-03-90	DE-A- JP-A- US-A-	3830353 2107260 5073379	15-03-90 19-04-90 17-12-91
				·
		•	•	•
		•		
·	•			
Χ,			•	•
•				
•				
			•	
•		•		
			•	٠.
			• •	
				•
			_	
		•		
	. •			
* +		•		•
			·	
•				
		•		

Internationales Aktenzeichen

I. KLASSIFIKATIO	N DES ANM	IELDUNGSGEGENSTA	NDS (bei mehreren K	Classifikationssymbolen sind alle anzugeber)6
		lassifikation (IPC) oder n			
Int.Kl. 5 A	51M15/0	0; A61k	(9/20;	A61J3/10	·
	•				
II. RECHERCHIERT	E SACIICE	BIETE			
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Recherchierter Min	destprüfstoff 7	
Klassifikationssyten			Kla	ssifikationssymbole	
-					
Int.K1. 5		A61M			
				•	•
	 				
			Mindestprufstaff geh er die recherchierten :	örende Veröffentlichungen, soweit diese Sachgebiete fallen ⁸	
·					
	•				
<u> </u>				<u></u>	
III. EINSCHLAGIG					- 1
Art.º Kenn	eichnung der	r Veröffentlichung 11, sow	eit erforderlich unter	Angabe der maßgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr. 13
				-	
		407 028 (FISON	NS PLC)		1,3,4
		ar 1991 (••		
	in der	Anmeldung erwä	innt . 12 - Saal	+o 2 7oilo	
	siene s 20	palte 2, Zeile	2 12 - Spai	te 5, Zerre	
l '	20 .				
A .	SUCKER	H 'Pharmazeut	ische Techn	ologie'	5
		G THIEME VERLA			
		eite 303, Spa	lte 2, Zeil	e 18 -	
* *	Zeile 4	.0			
	D TCT	 			5
		'Hagers Handb eutischen Pra			3
		SPRINGER VERLA			
		s Pressen von			•
		Seite 709			
					•
				-/	
		<u>.</u>		<u> </u>	
" Besondere Kate	gorien von a	ngegebenen Veröffentlichu	ngen ¹⁰ :		
"A" Veröffentlic	hung, die der	n allgemeinen Stand der T	echnik	To Spätere Veröffentlichung, die nach de meldedatum oder dem Prioritätsdatum	m internationalen An-
		besonders bedeutsam anzu Edoch erst am oder nach de		ist und mit der Anmeldung nicht kolli	diert, sondern nur zum
tionalen An	meldedatum	veröffentlicht worden ist		Verständnis des der Erfindung zugrun oder der ihr zugrundeliegenden Theor	
zweifelhaft (erscheinen zu	eignet ist, einen Prioritäts: 1 lassen, oder durch die da	s Veröf-	"X" Veröffentlichung von besonderer Bede te Erfindung kann nicht als neu oder	
nannten Ver	röffentlichun	anderen im Recherchenbei g belegt werden soll oder d	ie aus einem	keit beruhend betrachtet werden	•
1		nd angegeben ist (wie ausg ch auf eine mündliche Offe		"Y" Veröffentlichung von besonderer Bede te Erfindung kann nicht als auf erfin	lerischer Tätigkeit be-
eine Benutz		sstellung oder andere Mai		ruhend betrachtet werden, wenn die V einer oder menreren anderen Veröffen	eröffentlichung mit itlichungen dieser Kate-
bezieht "P" Veröffentlie	huno, die vo	r dem internationalen Ann	reideda-	gorie in Verbindung gebracht wird un einen Fachmann naheliegend ist	
tum, aber n licht worder	ach dem bea	nspruchten l'rioritätsdatur		"&" Veröffentlichung, die Mitglied dersell	oen Patentfamilie ist
lian worder				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
IV. BESCHEINIG	ING				
Datum des Abschlus	ses der inten	nationalen Recherche		Absendedatum des internationalen Rec	cherchenberichts
07	.SEPTEN	1BER 1993			<i>*</i>
				<u> </u>	1 4. 09. 93
Internationale Reche	rchenbehörd			Unterschrift des bevollmächtigten Bed	iensteten .
}	EUROPA	AISCHES PATENTAN	ит	VEREECKE A.	

Internationales Aktenzeichen

Art °	ILAGIGE VEROFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2) Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Betr. Anspruch Nr.
AR -	Kelluterculong CC. Communication Communicati	
A	EP,A,O 358 105 (BASF AG) 14. März 1990 siehe das ganze Dokument	3,4,6
·	•	
8		

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

ΕP 9301158 75231 SA

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

07/09/93

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
EP-A-0407028	09-01-91	CA-A- JP-A- US-A-	2017883 3018376 5176132	30-11-90 25-01-91 05-01-93	
EP-A-0358105	14-03-90	DE-A- JP-A- US-A-	3830353 2107260 5073379	15-03-90 19-04-90 17-12-91	
· .					
	· 	•			
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		·			
			·		